VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

Absender: MIT DER INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN PRÜFUNG BEAUFTRAGTE SEHÖRDE

| An: | | | | | | | | | | |
|--|-------------------------------|--|--|--|---|---------------------|--|--|--|--|
| Dr. LANGE, Sven Wallstr. 5859 10179 Serlin ALLEMAGNE | Gulde Hangelhaupt Ziebig & St | | | MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERSENDUNG Amelder DES INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN PRÜFUNGSBERICHTS (Regel 71.1 PCT) | | | | | | |
| | | | | Absendedatum (Tagasokatúan) 02.05.2006 | | | | | | |
| Akimzsichen des Armeidees Sidat Anvaits P242003PC-La | | | | | | WICHTIGE MITTEILUNG | | | | |
| tuemationales Aktenzeichen Internationales Anmeldec PCTADE 0304211 18,12,2003 | | | | | istum (Tap <i>hlonak/ahr) - Pr</i> ioritätskistum (Tap <i>hlonak/ahr)</i> 18.12.2003 | | | | | |
| Anmekter SALAMA, Zoser B. | | | | | | | | | | |

- Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß ihm die mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde hiermit den zu der internationalen Anmeldung ersteilten internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen, übermitteit.
- 2. Eine Kopie des Serichts wird gegebenenfalls mit den dazugehörigen Ablagen dem Internationalen Bürd zur Weiterleitung an alle ausgewählten Ämter übermittelt.
- Auf Wunsch eines ausgewählten Amts wird das Internationale Bürd eine Übersetzung des Berichts (jedoch nicht der Anlagen) ins Englische anfertigen und diesem Amt übermitteln.

4. ERINNERUNG

Zum Eintritt in die nationale Phase hat der Anmelder vor jedem ausgewählten Amt innerhalb von 30 Monaten ab dem Prioritätsdatum (oder in manchen Ämtern noch später) bestimmte Handlungen (Einreichung von Übersetzungen und Enstichtung nationaler Gebühren) vorzunehmen (Artikel 39 (1)) (siehe auch die durch das Internationale Büro im Formblatt PCT/IS/301 übermittelte Information).

ist einem ausgewählten Amt eine Übersetzung der internationalen Anmeldung zu übermittein, so muß diese Übersetzung auch Übersetzungen aller Anlagen zum internationalen vorläufigen Prüfungsbericht enthalten. Es ist Aufgabe des Anmelders, solche Übersetzungen anzufertigen und den betroffenen ausgewählten Amtern direkt zuzuleiten.

Weitere Einzelheiten zu den maßgebenden Fristen und Erfordernissen der ausgewählten Ämter sind Band II des PCT-Leitfadens für Ammelder zu entnehmen.

Der Anmelder wird auf Artikel 33(5) hingewiesen, in welchem erklärt wird, daß die Kriterien für Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit, die im Artikel 33(2) bis (4) beschrieben werden, nur für die internationale vorläufige Prüfung Bedeutung haben, und daß "jeder Vertragsstaat (...) für die Entscheidung über die Patentfähigkeit der beanspruchten Erfindung in diesem Staat zusätzliche oder abweichende Merkmale aufstellen" kann (siehe auch Artikel 27(5)). Solche zusätzlichen Merkmale können z.B. Ausnahmen von der Patentierbarkeit, Erfordemisse für die Offenbarung der Erfindung sowie Klarheit und Stützung der Ansprüche betreffen.

Name und Postenschrift der mit der internationalen Prüfung beautragien Behörde



Europäisches Patentami D-80296 München Tet. +49 89 2389 - 9 Tx; 523659 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465 Bevollmächtigter Bediensister

Krage, D

Tel. +49 89 2399-7530



VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

| Axtenzalchen des Anmelders oder Anwella P242003PC-Lä | | | • | weiteres vorc | EHEN | | über die Übersendung des internationaten tungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416) | | | | |
|---|---|--------|---|----------------------|---|--|--|--|--|--|--|
| | | | iniematicuales Anneki 18.12.2003 | edaturi (T | Primitätsdatum <i>(TagMonat/Jahr)</i> 18.12.2003 | | | | | | |
| • | | | tenthiassifikation (IPK) oder 7:08 C07D207/16 A611 | | | 5.00 | | | | | |
| | sider AMA | i, Zoi | ser B. | | | | | | | | |
| Dieser internationale vorläufige Pr üfungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Pr üfung beauftragten Beh örde ersteilt und wird dem Anmelder gem äß Artikel 36 übermitteit. | | | | | | | | | | | |
| X. | . Dieser BERICHT umfaßt insgesamt 6. Blätter einschließlich dieses Deckblatts. | | | | | | | | | | |
| | Außerdem liegen dem Bericht AM AGEN bei; dabei handelt es sich um Bfätter mit Beschreibungen, Ansprüchen undöder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, undöder Blätter mit vor dieser Behärde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnift 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). Diese Anlagen umfassen insgesamt 10 Blätter. | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | |
| 3. | Dieser Bericht enthält Angaben zu folgenden Punkten: | | | | | | | | | | |
| | l 🖾 Groodlage des Sescheids | | | | | | | | | | |
| | | | Priorită) | | · | | | | | | |
| | 113 | | Keine Erstellung eines | Gutachtens über Ness | seit, estim | edinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit | | | | | |
| | IV 🖽 Mangeinde Einheitlichkeit der Erlindung | | | | | | | | | | |
| | V El Begründete Feststellung nach Regel 66.2 a)ii) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderlechen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklänungen zur Stützung dieser Feststellung | | | | | | | | | | |
| | VI II Bestiarnis angefährte Untenlagen | | | | | | | | | | |
| | VII | | | | | | | | | | |
| | VIII III Bestimmte Gemerkungen zur internationalen Ammeldung | | | | | | | | | | |
| Dabim der Einreichung des Antrags | | | | | Datom d | ler Ferligstellung | dieses Serichts | | | | |
| 20.12.2004 | | | | | 02.05.2006 | | | | | | |
| Mame und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung beaußnagten Sehönte | | | | | mlayveff | ächtigter Bedien: | Marie same | | | | |
| Europäisches Patentamt 0-80298 Mücchen Tel. +49 89 2399 - 5 Tx: 523658 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465 | | | | | Hanisc Tel +49 | h, l 89 2389-7880 | | | | | |

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE 03/04211

| I. Grundlage des Bei | nents |
|----------------------|-------|
|----------------------|-------|

1. Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeidung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Flahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Anderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17));

| | | ichreibung, Seiten | | | | | | | | | | |
|------------|-------------|---|---|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | 1.50 | ₹ | in der ursprünglich eingereichten Fassung | | | | | | | | | |
| | • | ும் நட்டத்தார். | | | | | | | | | | |
| | £4113 | sprüche, Nr. | | | | | | | | | | |
| | 1-4 | | eingegangen am 22.11.2005 mit Schreiben vom 21.11.2005 | | | | | | | | | |
| ž. | ciie | insichtlich der Sprache : Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der le internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern riter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist. | | | | | | | | | | |
| | Die eing | Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprachet – zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um: | | | | | | | | | | |
| | |) – die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach Regel 23.1(b)). | | | | | | | | | | |
| | | die Veröffentlichung: | soprache der internationalen Anmeldung (nach Ragisl 48.3(b)). | | | | | | | | | |
| | | die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der Internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden ist (nach Regel 55.2 und/oder 55.3). | | | | | | | | | | |
| 3 . | Him inte | linsichtlich der in der internationalen Anmeidung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die iternationale vorläutige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das: | | | | | | | | | | |
| | | I in der internationalen Anmeldung in schäftlicher Form enthalten ist. | | | | | | | | | | |
| | | zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | | | | | | | | |
| | | bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist. | | | | | | | | | | |
| | | bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | | | | | | | | |
| €. | | Die Erklärung, daß das nachträglich eingersichte schriftliche Sequenzprotokoli nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt. | | | | | | | | | | |
| | | Die Erkärung, daß die in computeriesbarer Form erlassten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoli entsprechen, wurde vorgelegt. | | | | | | | | | | |
| 4 . | Aut | stgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen: | | | | | | | | | | |
| | | Beschreibung, | Seston: | | | | | | | | | |
| | | Ansprüche, | Mr.: | | | | | | | | | |
| | | Zeichnungen, | Biquit | | | | | | | | | |
| | | angegebenen Grünc | ne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den Ien nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich ing hinausgehen (Regel 70.2(c)). | | | | | | | | | |
| | | (Auf Ersatzblätter, d beizufügen.) | le solche Änderungen enthalien, ist unter Punkt 1 hinzuweisen; sie sind diesem Berich | | | | | | | | | |

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

PCT/DE 03/04211 Internationales Aktenzeichen

6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:

| 333. | Keine | Erstellung | asnio | Gutachtens | über | Neuheit, | erfinderische | Täligkeli | ung | demenp | liche |
|------|---------|------------|-------|------------|------|----------|---------------|-----------|-----|--------|-------|
| | B range | neimmikeit | | | | | | | | | |

1. Folgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf erlinderischer Tätigkeit berühend (nicht öffensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist: die gesamte internationale Armeldung, Ansprüche Nr. 9-18,23,24 (alle teilweise);9-31,46 in Bezug auf die gewerbliche Anwendbarkeit Begründung: Die gesamte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 9-31,46 in Bezug auf die gewerbliche Anwendbarkeit beziehen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht (genaue Angaben): sighe Beiblatt Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (machen Sie bitte nachstehend genaue Angaben) oder die obengenannten Ansprüche Nr. 9-18,23,24 (alte teilweise) sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnts (genaue Angaben): siehe Beiblatt Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 9-18,23,24 (alle teilweise) sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte. Für die obengenannten Ansprüche Nr. 9-18,23,24 (alle teilweise) wurde kein internationsler Recherchenbericht ersteilt. 2. Eine siravolle internationale vorläufige Prütung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der Nukleotid- undöder Aminosäuresequenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard entspricht: Die schriftliche Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard. Die computerlesbare Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.

V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Pesistellung

Ansprüche 1-8,19-22,25-46 Neuheit (N) 333

Nein: Ansprüche 9-18,23,24

Ansprüche 1-8,19-22,25-46 Erfinderische Tätigkeit (IS) 33:

Nein: Ansprüche 9-18,23,24 Gewerbliche Anwendbarkeit (IA) Ansprüche: 1-8,32-45 :Pel

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen:

siehe Beiblatt

Zu Punkt III.

Ansprüche 9-18,23 und 24 wurden aus folgenden Gründen nur teilweise betrachtet: Zum einen fallen die beiden Pyrrolidinemethanolderivate, deren Verwendung darin beansprucht wird, nicht unter den im internationalen Recherchenbericht abgedeckten Gegenstand, nämlich die im ursprünglich eingereichten Anspruch 5 beanspruchten Verbindungen, der Herstellung und Verwendung. Zum anderen beziehen sich besagte Ansprüche unter anderem auf "Derivate" und "Metabolite" der vorliegenden spezifischen Prolinderivate. Dies sind funktionelle Merkmale, die keinen technischen Hinweis darauf geben, wie eine Auswahl an geeigneten Derivaten zu treffen ist. Auch gibt es kein gängiges Allgemeinwissen, welche Derivate z.B. geeignete Metabolite der vorliegenden Verbindungen sind. Diese Ausdrücke können somit als eine Einladung an den Fachmann aufgefasst werden, ein Forschungsprojekt durchzuführen, um herauszufinden, welche Verbindungen unter die genannten Begriffe fallen und welche nicht, in solch einem Fall, wenn der Anmeldungsgegenstand nicht über den gesamten Bersich angewendet werden kann, ohne dem Fachmann einen ungebührenden Aufwand abzuverlangen, kann die Offenbarung als unzureichend angesehen werden, sogar wern einfache in vivo oder in vitro Tests vorliegen.

Die Ansprüche 9-31 und 46 beziehen sich femer auf einen Gegenstand, der nach Auffassung dieser Behörde unter die Regel 67.1 (iv) PCT fällt. Daher wird über die gewerbliche Anwendbarkeit des Gegenstands dieser Ansprüche kein Gutachten erstellt (Artikel 34(4)(a)(i)PCT).

Zu Punkt V.

- Im vorliegenden Bescheid wird auf folgende Dokumente verwiesen:
 - DE 3538619 A (A)
 - (B)DE 3518078 A
 - (C) WO 9733578 A
 - WO 02053555 A (\mathbb{O})
 - Phytochemistry 1987, Bd. 26, Nr. 12, Seiten 3343-3344
 - J. Chromatography 1965, Bd. 18, Seiten 431-432

(G) JP 05-213957 A

2 Neuheit

Die spezifischen Verbindungen aus Anspruch 1 scheinen neu im Sinne von Artikel 33(2) PCT zu sein, sie sind in (A)-(G) nicht offenbart. Zudem offenbart (D) eine andere Verwendung von 4-Hydroxyprolinethylester als die vorliegend beanspruchte, so dass (D) der Neuheit von Anspruch 9 nicht entgegensteht. Jedoch ist die Verwendung von 4-Hydroxy-1-methylprolin als Antitumormittel z.B. aus (C) bekannt. Ansprüche 9-18,23 und 24 sind demnach weder neu im Sinne von Artikel 33(2) PCT noch erfinderisch im Sinne von Artikel 33(3)PCT. Weiterhin ist anzumerken, dass die beiden Pyrrolidinemethanolderivate aus Anspruch 9 nicht unter den im internationalen Recherchenbericht abgedeckten Gegenstand fallen, nämlich den ursprünglich eingereichten Anspruch 5 (siehe III).

3 Erfinderische Tätigkeit

Die der vorliegenden Anmeldung zugrundeliegende Aufgabe wird darin gesehen, Prolinderivate mit verbesserten Antitumoreigenschaften bereitzustellen.

(A)-(C) offenbaren Prolinderivate der gewünschten Aktivität und könnten alle als der nächste Stand der Technik angesehen werden. Zwar offenbaren sie explizit nur Hydroxyprolin bzw. dessen 1-Methyl-Derivat, jedoch weisen alle drei Dokumente auf pharmakologisch verträgliche Derivate dieser Vebindungen hin, insbesondere u.a. auf Ester der Carboxylgruppe (siehe z.B. S. 5 von (A)). Der Fachmann würde somit ausgehend von diesen Hinweisen ohne erfinderisches Zutun u.a. die Verbindungen des vorliegenden Anspruchs 1 als mögliche Lösung der gestellten Aufgabe in Betracht ziehen. In solch einem Fall von sehr nahem Stand der Technik kann eine erfinderische Tätigkeit im Sinne von Artikel 33(3) PCT nur aufgrund einer unerwarteten Verbesserung gegenüber dem nächsten Stand der Technik zuerkannt werden. Eine solche kann für die spezifischen Verbindungen aus Anspruch 1 auf Grundlage der in Tabelle 2 (Seiten 47-48) gezeigten unerwartet besseren Aktivität der vorliegenden exemplifizierten Verbindungen gegenüber Hydroxyprolin (*CHP*) gegen die Pankreas-Adenokarzinom-Zelllinien BXPC3 anerkannt werden.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

4 Gewerbliche Anwendbarkeit.

Für die Beurteilung der Frage, ob die Gegenstände der vorliegenden Ansprüche 9-31,46 gewerblich anwendbar sind, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Ansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Ansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Ansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.

5 Klameit

 \mathbf{x}^{-1}

\$...

In Anspruch 1 gibt es einen Widerspruch: Einige der tatsächlich beanspruchten spezifischen Verbindungen fallen unter die Massgabe der allgemeinen Formel. Der neu angefügte "zweite Proviso" eignet sich nicht als Mittel, diesen Widerspruch auszuräumen. Der vorliegende Bericht befasst sich dennoch mit allen spezifischen Verbindungen aus Anspruch 1.

Zudem wird darauf hingewiesen, dass Anspruch 46 nicht vollständig ist, so dass dieser Bericht ihn nur im Sinne des ursprünglich eingereichten Anspruchs 51 umfasst.

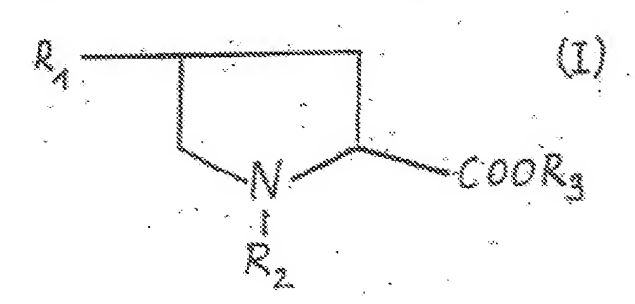
22 11, 2005

Hauptantrag



Geänderte Fatentansprüche

1. Verbindung der allgemeinen Formel (I),



wobei

 R_1 eine Hydroxy-, eine Aryl- oder eine Aminosäure-Gruppe ist,

 R_2 eine Wasserstoff-, eine Alkyl (C_1 - C_4)-, eine substituierte Alkyl (C_1 - C_4) -Gruppe, eine Dialkyl (C_1 - C_5)-, eine Cyclohexyl-, eine Phenyl- oder Diphenyl-Gruppe ist, R3 eine Alkyl (C_2 - C_5)-Gruppe ist,

und/oder deren Salze,

mit der Maßgabe, dass, wenn R_1 eine Hydroxy-Gruppe ist, R_2 von einer Methyl-Gruppe verschieden ist,

wobei die Verbindung ausgewählt ist aus der Gruppe umfassend 4-Hydroxy-1,1-dimethylprolinethylester-Jodid, 4-Hydroxyprolin-isobutyl-ester, 4-Hydroxy-1,1-dimethyl-prolinisobutylester-Jodid, 4-Hydroxy-1-cyclohexylprolinisobutylester, 4-Hydroxy-1-diphenylmethyl-prolinisobutylester-hydrobromid, 4-Hydroxy-1-methyl-prolinisobutylester-hydrobromid, 4-Hydroxy-1-methyl-prolinisobutylester und/oder 1-Methyl-4-phenylamino-carbonyloxy-prolin-isobutylester, wobei diese Verbindungen bei der Position R_2 eine Methyl-Gruppe aufweisen können, wenn R_1 eine Hydroxygruppe ist.

2. Pharmazeutisches Mittel umfassend eine Verbindung gemäß dem vorhergehenden Anspruch, gegebenenfalls zusammen mit

üblichen Hilfsstoffen, bevorzugt pharmazeutisch akzeptablen Trägern, Adjuvanzien und/oder Vehikeln.

- 3. Pharmazeutisches Mittel nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass die Träger ausgewählt sind aus der Gruppe umfassend Füllmittel, Streckmittel, Bindemittel, Feuchthaltemittel, Sprengmittel, Lösungsverzögerer, Resorptionsbeschleuniger, Netzmittel, Adsorptionsmittel und/oder Gleitmittel.
- 4. Pharmazeurisches Mirtel nach einem der Ansprüche 2 oder 3 dadurch gekennzeichnet, dass die Träger Liposomen, Siosomen und/oder Niosomen sind.
- 5. Pharmazeutisches Mittel nach einem der Ansprüche 2 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass es zusätzlich ein Chemotherapeutikum umfasst.
- 6. Pharmazeutisches Mittel nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass das Chemotherapeutikum ausgewählt ist aus der Gruppe umfassend Oxoplatine, cis-Oxoplatine, Taxole, Gemcita-bine, Vinorelbine, Paclitaxel, Cyclosporin und/oder eine Kombination dieser.
- 7. Pharmazeutisches Mittel nach einem der Ansprüche 2 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass es weiter ein oder mehrere zusätzliche Mittel aus der Gruppe antiviraler, antifungizider, antibakterieller und/oder immunstimulatorischer Mittel umfasst.
- Verwendung der Verbindung gemäß Anspruch 1 und/oder der pharmazeutischen Mittel gemäß einem der Ansprüche 2 bis 7 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Diagnose, Prophylaxe, Verlaufskontrolle, Therapie und/oder Nachbehandlung

von mit Zellwachstum, -differenzierung und/oder -teilung. im Zusammenhang stehenden Krankheiten, wobei die Krank-heit ein Tumor ist.

- Verwendung von 4-Hydroxyprolinethylester, 4-Hydroxy-1,1-9, dimethyl-prolinethylester-Jodid, 4-Hydroxyprolinisobutylester, 4-Hydroxy-1,1-dimethyl-prolinisobutylester-Jodid, 4-Hydroxy-1-cyclo-hexylprolin-isobutylester, 4-Hydroxy-1diphenylmethyl-prolin-isobutylester-hydrobromid, 4-Hydroxy-1-methyl-prolin, 4-Hydroxy-1-methylprolinethylester, 4-Hydroxy-1-methyl-prolinisobutylester, 1-Methyl-4-phenylamino-carbonyl-oxyprolin, 1-Methyl-4-phenylamino-carbonyloxy-prolinisobutylester, $(R) - (+) - \alpha$, α -Diphenyl-2pyrrolidinemethanol und/oder (S)~(~)~ a,a~Diphenyl-2pyrrolidinemethanol und/oder deren Derivaten, Metaboliten, Enantiomeren und/oder Isomeren zur Diagnose, Prophylaxe, Verlaufskontrolle, Therapie und/oder Nachbehandlung von mit Zellwachsturn, -differenzierung und/oder -teilung im Zusammenhang stehenden Krankheiten, wobei die Krankheit ein Tumor ist.
- 10. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass
 die Tumorerkrankungen ausgewählt sind aus der Gruppe neoplastischer Tumoren, entzündlicher Tumoren, Abszesse, Ergüsse und/oder Ödeme.
- 11. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 der Tumor ein solider Tumor oder eine Leukämie ist.
- 12. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass

der solide Tumor ein Tumor des Urogenitaltraktes und/oder des Gastrointestinaltraktes ist.

- 13. Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 12,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 der Tumor ein Kolonkarzinom, ein Magenkarzinom, ein Pankreaskarzinom, ein Dünndarmkrebs, ein Ovarialkarzi-nom,
 ein Zervikalkarzinom, ein Lungenkrebs, ein Prostatakrebs,
 ein Mammakarzinom, ein Nierenzellkarzinom, ein Hirntumor,
 ein Kopf-Halstumor, ein Leberkarzinom und/oder eine Metastase dieser Tumoren ist.
- 14. Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass der solide Tumor ein Mamma-, Bronchial-, Kolorektalund/oder Prostatakarzinom und/oder eine Metastase dieser Tumoren ist.
- 15. Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 14 dadurch gekennzeichnet, dass der Tumor des Urogenitaltraktes ein Harnblasenkarzinom und/oder eine Metastase dieser Tumoren ist.
- 16. Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 15,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Verlaufskontrolle eine Überwachung der Wirksamkeit
 einer Antitumorbehandlung ist.
- 17. Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 16
 dadurch gekennzeichnet, dass
 mindestens eine Verbindung gemäß Ansprüch lund/oder ein
 pharmazeutisches Mittel gemäß einem de Ansprüche 2 bis 7
 zur Prophylaxe, Frävention, Diagnose, Verminderung, Therapie, Verlaufskontrolle und/oder Nachbehandlung einer
 Metastasierung, einer Invasion, einer Infiltration, eines

Tumorwachstums und/oder einer Angiogenese eingesetzt wer-den.

- 18. Værwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 17,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Verlaufskontrolle eine Überwachung der Wirksamkeit
 einer Antitumorbehandlung ist.
- 19. Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 18, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eine Verbindung gemäß Anspruch 1 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 2 bis 7 in einer Kombinationstherapie verwendet werden.
- 20. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass die Kombinationstherapie eine Chemotherapie, eine Zy-tostatikabehandlung und/oder eine Strahlentherapie um-fasst.
- 21. Verwendung nach dem vorhergehenden Ansprüch, dadurch gekennzeichnet, dass die Kombinationstherapie eine adjuvante biologischspezifizierte Therapieform umfasst.
- 22. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass die Therapieform eine Immuntherapie ist.
- 23. Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 22 zur Erhöhung der Sensitivität von Tumorzellen gegenüber Zytostatika und/oder Strahlen.
- 24. Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 23 zur Hem-mung der Vitalität, der Proliferationsrate von Zellen, zur Induktion von Apoptose und/oder eines Zellzyklus-Arrests

× . . .

- 25. Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eine Verbindung gemäß Anspruch 1 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 2 bis 7 als Gel, Puder, Pulver, Tablette, Retard-Tablette, Premix, Emulsion, Aufgussformulierung, Tropfen, Konzentrat, Granulat, Sirup, Pellet, Boli, Kapsel, Aerosol, Spray und/oder Inhalat zubereitet und angewendet werden.
- 26. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eine Verbindung gemäß Anspruch 1 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 2 bis 7 in einer Konzentration von 0,1 bis 99,5, bevorzugt von 0,5 bis 95,0, besonders bevorzugt von 20,0 bis 80,0 Gewichtsprozent in einer Zubereitung vorliegen.
- 27. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass die Zubereitung oral, subkutan, intravenös, intramusku-lär, intraperitoneal und/oder topisch eingesetzt wird.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 27,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 mindestens eine Verbindung gemäß Anspruch 1 und/oder ein
 pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 2 bis 7
 in Gesamtmengen von mehr als 0,1 g pro kg Körpergewicht
 je 24 Stunden eingesetzt werden.
- 29. Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 28,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 mindestens eine Verbindung gemäß Ansprüch 1 und/oder ein
 pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 2 bis 7
 in Gesamtmengen von 0,05 bis 500 g pro kg, bevorzugt von

5 bls 100 g pro kg Körpergewicht je 24 Stunden eingesetzt werden.

- 30. Verfahren zur Behandlung einer Tumorerkrankung,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 ein Organismus mit einer Verbindung gemäß Anspruch 1
 und/oder einem pharmazeutischen Mittel gemäß einem der
 Ansprüche 2 bis 7 mit einer effektiven Menge der Verbindungen gemäß Anspruch 1 in Kontakt gebracht wird.
- 31. Verwendung der Verbindung gemäß Ansprüch 1 und/oder der pharmazeutischen Mittel gemäß einem der Ansprüche 2 bis 7 zur Inhibierung von Kollagen IV und/oder Glutathion-S-Transferase (GST).
- 32. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 l-Methyl-4-phenylaminocarbonyl-oxy-prolin-ethylester durch Umsetzung von 4-Hydroxy-l-methyl-prolin-ethylester und Phenylisocyanat in Acetonitril gewonnen wird.
- 33. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch l,

 dadurch gekennzeichnet, dass

 1-Methyl-4-phenylaminocarbonyl-oxy-prolin-isobutylester durch Umsetzung von 4-Hydroxy-1-methyl-prolin-isobutylester isobutylester und Phenylisocyanat in Acetonitril gewonnen wird.
- 34. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass

4-Hydroxy-l-methyl-prolin durch Umsetzung von 4-Hydroxyprolin in Formalin und Pd/C in einer Hydrierapparatur gewonnen wird.

- 35. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass 4-Hydroxy-l-methyl-prolinethylester durch die Umsetzung von 4-Hydroxy-prolinethylester und Formalin in Ethanol gewonnen wird.
- 36. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch l,

 dadurch gekennzeichnet, dass
 4-Hydroxy-l-methyl-prolin-isobutylester durch die Umsetzung von Formalin, Pd/C und Ethanol und 4-Hydroxy-prolinisobutylester gewonnen wird.
- 37. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 4-Hydroxy-l-methyl-prolin-isobutylester durch die Umsetzung von Formalin und 4-Hydroxy-prolin-isobutylester in
 Gegenwart von Pd/C in Ethanol gewonnen wird.
- 38. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch 1,

 dadurch gekennzeichnet, dass

 Cis-4-Hydroxy-L-prolinethylester durch In-Kontakt-Bringen von 4-Hydroxy-Prolin in Ethanol mit HCl gewonnen wird.
- 39. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch 1.
 dadurch gekennzeichnet, dass

Cis-4-Hydroxy-L-prolin-iso-butylester durch Umsetzung von 4-Hydroxyprolin in Isobutanol gewonnen wird.

- 40. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch l,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 4-Hydroxy-l,l-dimethyl-prolinethylester-iodid durch Umsetzung von Hydroxyprolinethylester in Acetonitril, Methyliodid und Triethylamin gewonnen wird.
- 41. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch l,

 dadurch gekennzeichnet, dass

 4-Hydroxy-l,l-dimethyl-prolin-iso-butylester-iodid durch

 Umsetzung von 4-Hydroxyprolin-Isobutylester und Methylio
 did in Triethylamin und Acetonitril gewonnen wird.
- 42. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch l,

 dadurch gekennzeichnet, dass

 4-Hydroxy-l-alkyl-prolinester-bromid durch Suspension von 4-Hydroxy-prolinester in Acetonitril und In-Kontakt-Bringen mit dem entsprechenden Alkylbromid in Gegenwart von Ether gewonnen wird.
- 43. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch l.

 dadurch gekennzeichnet, dass

 4-Hydroxy-1-cyclohexyl-prolin-isobutyllester durch das
 Lösen des entsprechenden Hydrobromids in Chloroform und
 In-Kontakt-Bringen mit Ammoniak-Gas gewonnen wird.
- 44. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß Anspruch l, dadurch gekennzeichnet, dass

4-Hydroxy-1-diphenylmethyl-prolin-isobutylester-hydrobromid durch In-Kontakt-Bringen von 4-Hydroxyprolin-Isobutylester, Methyliodid, Triethylamin in Acetonitril gewonnen wird.

- 45. Kit umfassend mindestens eine Verbindung gemäß Anspruch 1 und/oder ein pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 2 bis 7, gegebenenfalls mit einer Information zum Kombinieren der Inhalte des Kits.
- 46. Verwendung des Kits nach dem vorhergehenden Anspruch zur Prophylaxe ode